

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



EP 1 302 191 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 16.04.2003 Patentblatt 2003/16

(51) Int CL7: **A61K 7/06**, A61K 7/09

(21) Anmeldenummer: 02022410.1

(22) Anmeldetag: 04.10.2002

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE SK TR Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 10.10.2001 DE 10150049

(71) Anmelder: Hans Schwarzkopf GmbH & Co. iKG 22763 Hamburg (DE) \

(72) Erfinder:

 Emmerling, Winfried, Dr. 25436 Tornesch (DE)

Richters, Bernd
 21129 Hamburg (DE)

(74) Vertreter: Foitzik, Joachim Kurt et al
 Henkel KGaA
 → Patente (VTP)
 40191 Düsseldorf (DE)

(54) Aufschäumbare Haarbehandlungsmittel

(57) Gegenstand der Erfindung sind Haarbehandlungsmittel, die in Form eines nichtaerosol-Schaums auf das Haar appliziert werden, enthaltend

(A) eine kosmetische Zusammensetzung mit einem pH-Wert kleiner 7, enthaltend mindestens ein pseudokationisches Polymer, mindestens ein Tensid und Wasser und

(B) Luft als Gaskomponente.

Bei diesen Haarbehandlungsmitteln handelt es sich insbesondere um aufgeschäumte Haargele, die sich als

stabiler nichtaerosol-Schaum ausgezeichnet auf dem Haar verteilen lassen. Die Verwendung solcher Schäume zur temporären Haarverformung, sowie ein entsprechendes Verfahren ist ebenso Gegenstand der Erfindung, wie die Verwendung der erfindungsgemäßen kosmetischen Zusammensetzung (A) zur Verschäumung mit einem Pumpschaumsystem zu einem nichtaerosol-Schaum.

Printed by Jouve, 75001 PARIS (FR)

Beschreibung

10

15

20

25

30

35

45

50

[0001] Die Erfindung betrifft ein Haarbehandlungsmittel, welches als nichtaerosol-Schaum auf das Haar aufgetragen wird, ein Verfahren zur Verschäumung einer gelförmigen kosmetischen Zusammensetzung und die Verwendung der aufgeschäumten kosmetischen Zusammensetzung zur temporären Verformung des Haars sowie ein entsprechendes Verfahren zur temporären Haarverformung.

[0002] Keratinische Fasern, insbesondere menschliche Haare, werden heutzutage einer Vielzahl von Behandlungen unterzogen. Dabei spielen die Behandlungen, die zu einer permanenten oder temporären Formgebung der Haare dienen, eine wichtige Rolle. Temporäre Formgebungen, die einen guten Halt ergeben sollen, ohne das gesunde Aussehen der Haare, wie zum Beispiel deren Glanz, zu beeinträchtigen, können beispielsweise durch Haarsprays, Haarwachse, Haargele, Fönwellen etc. erzielt werden.

[0003] Haarsprays enthalten als formgebende Komponente üblicherweise synthetische Polymere. Zubereitungen, die ein gelöstes oder dispergiertes Polymer enthalten, können mittels Treibgasen oder durch einen Pumpmechanismus auf das Haar aufgebracht werden. Die Druckgasbehälter, mit deren Hilfe ein Produkt durch den Gasdruck des Behälters über ein Ventil vertei't wird, bezeichnet man idefinitionsgemäß als "Aerosole" (siehe K. Schrader, *Grundlagen und Rezepturen der Kosmelika*, Dr. Alfred Hüthig Verlag, Heidelberg, 1989.). Als "Nichtaerosol" wird im Umkehrschluß zur Aerosoldefinition eine Packung unter Normaldruck definiert, mit deren Hilfe ein Produkt mittels mechanischer Einwirkung durch ein Pumpsystem verteilt wird. Die Handhabung der Sprüh- oder Pumpbehälter ist leicht und sauber. In der Regel wird sowohl durch ein Aerosol-Spray als auch durch ein Pumpspray eine zufriedenstellend gleichmäßige Verteilung des Polymers auf dem Haar erzielt.

[0004] Eine weitere Möglichkeit formgebende Haarbehandlungsmittel zu applizieren ist der Schaum. Der voluminöse Schaum, generiert durch das Treibgas oder mittels eines mechanischen Pumpschaumsystems, wird mit den Händen im Haar verteilt.

[0005] Für die Anwendung von Haargelen werden diese Produkte zuerst in der Hand verrieben und dann auf dem Haar verteilt. Die auf dem Markt befindlichen Haargele mit unterschiedlichen Viskositätsbereichen können die Wünsche der Anwender hinsichtlich einfacher Applikation und leichter Verteilung auf dem Haar noch nicht vollständig befriedigen. So ist eine sehr gleichmäßige Verteilung des Produktes auf dem Haar nur schwer zu erreichen und erfordert einen hohen Zeitaufwand. Trotz dieses Nachteils ist ein Produkt in viskoser Gelform erwünscht. Der Anblick eines durchsichtigen viskosen Gels in einem transparenten Behältnis ist ein ästhetischer Genuß und von besonderem Reiz.

[0006] Aufgrund dessen besteht ein starkes Interesse an neuen Applikationsformen für Haargele, die die oben genannten Nachteile der Gelform beheben ohne dabei auf die erwünschten Eigenschaften verzichten zu müssen. Aus der EP-B1-0 664 692 sind Gele bekannt, die frei von aliphatischen C₁-C₄-Alkoholen sind und als sogenannte Sprühgele mit handelsüblichen Sprühpumpen versprüht werden können.

[0007] Als alternative und verbesserte Applikationsform für Gele kommt neben dem Spray auch der Schaum in Frage. Die dem Fachmann bekannten Gelschäume werden bisher ausschließlich durch Treibgase generiert. Der Einsatz von unter Druck stehenden Treibgasen als Verschäumhilfe ist nach dem Stand der Technik unerläßlich. Ein Grund dafür ist, daß die üblich in Gelen verwendeten Verdickungsmittel auf Basis der Polyacrylate wie z.B. Carbomer® die Schaumbildung erschweren. Die Verwendung von Treibgasen wie FCKW, oder den brennbaren niederen Alkanen bei der Darstellung eines aerosol-Schaumes ist z.B. aus Gründen des Umweltschutzes unerwünscht.

[0008] Der Verzicht auf Treibmittel könnte durch die Verwendung eines mechanischen Pumpschaumsystems bewerkstelligt werden. Allerdings können die herkömmlichen viskosen Gele bisher nicht mit mechanischen Pumpschaumsystemen zu einem nichtaerosol-Schaum verschäumt werden. Die Schaumbildung wird zudem durch üblich verwendete Verdickungmittel auf Basis von Polyacrylaten beeinträchtigt. Dem Fachmann ist daher kein nichtaerosol-Schaum aus Gelen bekannt.

[0009] Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß sich gelförmige Zubereitungen, mit Hilfe von Luft aus der Umgebung befriedigend zu einem nichtaerosol-Schaum verschäumen lassen, wenn sie unter anderem ein pseudokationisches Verdickungsmittel enthalten.

[0010] Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher Haarbehandlungsmittel, die in Form eines nichtaerosol-Schaums auf das Haar appliziert werden, enthaltend

(A) eine kosmetische Zusammensetzung mit einem pH-Wert kleiner 7, enthaltend mindestens ein pseudokationisches Polymer, mindestens ein Tensid und Wasser und

(B) Luft als Gaskomponente.

[0011] Unter die Stoffklasse der pseudokationischen Polymere fallen Polymere, die üblicherweise eine Aminogruppe enthalten, die bei' bestimmten pH-Werten als quartäre Ammoniumgruppe und somit kationisch vorliegt.'

[0012] Die Zusammensetzung (A) ist mit einem pH-Wert von pH kleiner 7 sauer eingestellt. Bevorzugt liegt der pH-Wert der Zusammensetzung (A) in einem Bereich von pH 3 bis 6.

[0013] Bevorzugt handelt es sich bei der Zusammensetzung (A) um ein Gel. Eine bevorzugte Variante dieser Ausführungsform der Zusammensetzung (A) sind transparente Gele.

[0014] Die Verschäumung der Zusammensetzung (A) unter Zuhilfenahme von Luft zu einem nichtaerosol-Schaum wird bevorzugt durch ein mechanisches Pumpschaumsystem bewerkstelligt. Es resultiert daraus ein stabiler Schaum, der sich ausgezeichnet auf dem Haar verteilen läßt und sich für den Anwender angenehm auf der Hand anfühlt! In einer besonders bevorzugten Ausführungsform wird zur Verschäumung das Pumpschaumsystem Airfoamer®.(Firma Airspray International) verwendet.

[0015] Die Zusammensetzung (A) enthält als Verdickungsmittel zwingend mindestens ein pseudokationisches Polymer als Verdickungsmittel. Das Copolymerisat aus (i) einer Acrylatkomponente, (ii) einer Aminoacrylatkomponente und (iii) einer Verbindung gemäß Formel (I), worin

$$O = \begin{pmatrix} CH_2 \\ O \\ O \\ R^2 \end{pmatrix}$$
(I)

- R¹ und R² unabhängig voneinander stehen für eine C₁-C₃₀-Alkylgruppe oder für eine Gruppe -[(CH₂CH₂O)_x-R³], worin R³ steht für Wasserstoff oder eine C₁-C₃₀-Alkylgruppe und x steht für eine ganze Zahl von 1 bis 30, gilt als bevorzugtes Beispiel eines erfindungsgemäßen pseudokationischen Polymers. Besonders bevorzugt ist das pseudokationische Copolymer aus (i) einer Acrylatkomponente, (ii) einer Aminoacrylatkomponente und (iii) C₁₀-C₃₀-Alkyl-PEG-20-Itaconat gemäß Formel (I), wobei
 - die Acrylatkomponente (i) aus Acrylsäure, C₁-C₆-Alkylacrylsäureester und C₁-C₆-Alkylmethacrylsäureester und
 die Aminoacrylatkomponente (ii) aus Acrylamid, Methacrylamid, Mono-(C₁-C₄)-alkylamino(C₁-C₄)-alkylacrylat, Di-(C₁-C₄)-alkylamino(C₁-C₄)-alkylacrylat, Mono(C₁-C₄)-alkylamino(C₁-C₄)-alkylmethacrylat und Di-(C₁-C₄)-alkylmethacrylat ausgewählt ist. Ganz besonders bevorzugt ist das unter der INCI-Bezeichung
 - "Acrylates/Aminoacrylates/C10-30 Alkyl PEG-20 Itaconate Copolymer" bekannte Copolymer, das unter dem Namen Structure Plus® von der Firma National Starch & Chemical Ltd. vermarktet wird.

[0016] Das pseudokationsiche Polymer ist bevorzugt in einer Menge von 1 bis 2 Gew.%, bezogen auf die Zusammensetzung (A), enthalten. Es ist im Rahmen der Erfindung besonders bevorzugt, 5 bis 10 Gew.%, bezogen auf die Zusammensetzung (A), einer 20 %igen Lösung des pseudokationischen Polymers, einzusetzen.

[0017] Desweiteren enthält das erfindungsgemäße Haarbehandlungsmittel zwingend mindestens ein Tensid als oberflächenaktive Verbindung. Als Tenside kommen prinzipiell sowohl anionische als auch ampholytische, zwitterionische, kationische und nichtionische oberflächenaktive Verbindungen in Frage, die für die Verwendung am menschlichen Körper geeignet sind. In einer bevorzugten Ausführungsform enthält die kosmetische Zusammensetzung mindestens ein Tensid ausgewählt aus nichtionischen oberflächenaktiven Verbindungen und kationischen oberflächenaktiven Verbindungen. Kationische oberflächenaktive Verbindungen sind besonders bevorzugt eingesetzte Tenside.

[0018] In einer weiteren Ausführungsform enthält die kosmetische Zusammensetzung (A) zusätzlich mindestens ein weiteres Tensid, ausgewählt aus der Gruppe der anionischen und ampholytischen Tenside.

[0019] Anionische oberflächenaktive Verbindungen sind gekennzeichnet durch eine wasserlöslich machende anionische Gruppe wie z. B. eine Carboxylat-, Sulfat-, Sulfonatoder Phosphat-Gruppe und eine lipophile Alkylgruppe mit etwa 10 bis 22 C-Atomen. Zusätzlich können im Molekül Glykol- oder Polyglykolether-Gruppen, Ester-, Ether- und Amidgruppen sowie Hydroxylgruppen enthalten sein.

[0020] Beispiele für geeignete anionische oberflächenaktive Verbindungen sind, jeweils in Form der Natrium-, Kalium-, Magnesium- und Ammonium- sowie der Mono-, Di- und Trialkanolammoniumsalze mit 2 oder 3 C-Atomen in der Alkanolgruppe, lineare Fettsäuren (Seifen), Ethercarbonsäuren der Formel R-O-(CH_2 - CH_2 O)_x- CH_2 -COOH, in der R eine lineare Alkylgruppe mit 10 bis 22 C-Atomen und x = 0 oder 1 bis 16 ist, Amidethercarboxylate der Formel [R-NH ($-CH_2$ - CH_2 -O)_n- CH_2 - $COO]_m$ Z, in der R für einen linearen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Acylrest mit 2 bis 29 C-Atomen, n für ganze Zahlen von 1 bis 10, m für die Zahlen 1 oder 2 und Z für ein Kation aus der Gruppe der Alkali- oder Erdalkalimetalle steht, Acylsarcoside, Acyltauride, Acylisothionate, Sulfobernsteinsäuremono- und di-

10

15

20

35

40

alkylester, Sulfobernsteinsäuremonoalkylpolyoxyethylester, lineare Alkansulfonate, lineare Alpha-Olefinsulfonate, Alpha-Sulfofettsäuremethylester, Alkylsulfate und Alkylpolyglykolethersulfate der Formel R-O(- $\mathrm{CH_2-CH_2O}$)_x- $\mathrm{SO_3H}$, in der R eine bevorzugt lineare Alkylgruppe mit 10 bis 18 C-Atomen und x = 0 oder 1 bis 12 ist, Gemische oberflächenaktiver Hydroxysulfonate, sulfatierte Hydroxyalkylpolyethylen- und/oder Hydroxyalkylenpropylenglykolether. Sulfonate ungesättigter Fettsäuren, Ester der Weinsäure und Zitronensäure mit Alkpholen, die Anlagerungsprodukte von etwa 2-15 Molekülen Ethylenoxid und/oder Propylenoxid an Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen darstellen. Kokosmonoglyceridsulfate. Phosphorsäuremono-, -di- und -triester von alkoxylierten Fettalkoholen und ihre Mischungen, wie beispielsweise die unter dem Warenzeichen Hostaphat® vertriebenen Produkte, sowie Ester von hydroxysubstituierten Bi- oder Tricarbonsäuren mit polyhydroxylierten organischen Verbindungen, die aus der Gruppe, die veretherte ($\mathrm{C_6-C_{18}}$)-Alkyl-Polysaccharide mit 1 bis 6 monomeren Saccharideinheiten und veretherte aliphatische ($\mathrm{C_6-C_{16}}$)-Hydroxylkyl-Polyole mit 2 bis 16 Hydroxylresten umfaßt, ausgewählt sind und die in der Europäischen Patentschrift EP-B1-0 258 814. auf die ausdrücklich Bezug genommen wird, offenbart sind.

[0021] Bevorzugte anionische oberflächenaktive Verbindungen sind die Salze der Ethercarbonsäuren sowie phosphatgruppenhaltige Verbindungen, insbesondere die Phosphorsäuremono-, -di- und -triester von ethoxylierten C_{10} - C_{18} -, insbesondere C_{12} - C_{14} -, Fettalkoholen mit Ethoxyliertungsgraden von 2 bis 10, insbesondere von 3 bis 5. [0022] Nichtionische oberflächenaktive Verbindungen enthalten als hydrophile Gruppe z. B. eine Polyolgruppe, eine Polyalkylenglykolethergruppe oder eine Kombination aus Polyol- und Polyglykolethergruppe. Solche Verbindungen sind beispielsweise

- Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe.
 - C₁₂-Č₂₂-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin,
 - C₈-C₂₂-Alkylmono- und -oligoglycoside und deren ethoxylierte Analoga sowie
 - Anlagerungsprodukte von 5 bis 60 Mol Ethylenoxid an Rizinusöl und gehärtetes Rizinusöl.

[0023] Bevorzugte nichtionogene oberflächenaktive Verbindungen sind die Anlagerungsprodukte von Alkylenoxid, insbesondere Ethylenoxid und Propylenoxid, an Fettalkohole und Fettsäuren, wie beispielsweise PPG-PEG-Alkylether, wie Procetyl AWS® oder PEG-Hydrogenated Castoroil, wie z.B. Cremophor RH 40®.

[0024] Als zwitterionische oberflächenaktive Verbindungen werden solche Substanzen bezeichnet, die im Molekül mindestens eine quartäre Ammoniumgruppe und mindestens eine -COO(-)- oder -SO₃(-)-Gruppe tragen. Besonders geeignete zwitterionische Tenside sind die sogenannten Betaine wie die N-Alkyl-N,N-dimethylammonium-glycinate, beispielsweise das Kokosalkyl-dimethylammonium-glycinat, N-Acyl-aminopropyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosacylaminopropyldimethylammoniumglycinat, und 2-Alkyl-3-carboxylmethyl-3-hydroxyethyl-imidazoline mit jeweils 8 bis 18 C-Atomen in der Alkyl- oder Acylgruppe sowie das Kokosacylaminoethylhydroxyethyl-carboxymethylglycinat. Ein bevorzugtes zwitterionisches Tensid ist das unter der INCI-Bezeichnung Cocamidopropyl Betaine bekannte Fettsäureamid-Derivat.

[0025] Unter ampholytischen oberflächenaktiven Verbindungen werden solche Substanzen verstanden, die außer einer C₈-C₁₈-Alkyl- oder Acylgruppe im Molekül mindestens eine freie Aminogruppe und mindestens eine -COOH-oder -SO₃H-Gruppe enthalten und zur Ausbildung innerer Salze befähigt sind. Beispiele für geeignete ampholytische Tenside sind N-Alkylglycine, N-Alkylpropionsäuren, N-Alkylaminobuttersäuren, N-Alkyliminodipropionsäuren, N-Hydroxyethyl-N-alkylamidopropylglycine, N-Alkyltaurine, N-Alkylsarcosine, 2-Alkylaminopropionsäuren und Alkylaminoessigsäuren mit jeweils etwa 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe. Bevorzugte ampholytische Tenside sind das N-Kokosalkylaminopropionat, das Kokosacylaminoethylaminopropionat und das C₁₂₋₁₈-Acylsarcosin.

[0026] Beispiele für kationische oberflächenaktive Verbindungen sind insbesondere quartäre Ammoniumverbindungen. Bevorzugt sind Ammoniumhalogenide, insbesondere Chloride und Bromide, wie Alkyltrimethylammoniumchloride. Dialkyldimethylammoniumchloride und Trialkylmethylammoniumchloride, z. B. Cetyltrimethylammoniumchlorid, Cetyltrimethylammoniumchlorid, Distearyldimethylammoniumchlorid, Lauryldimethylammoniumchlorid und Lauryldimethylbenzylammoniumchlorid. Weiterhin können die sehr gut biologisch abbaubaren quaternären Esterverbindungen, wie sie beispielsweise unter dem Warenzeichen Dehyquart®-Reihe vertrieben werden, sowie quaternisierte Proteinhydrolysate und Silikonverbindungen erfindungsgemäß verwendet werden.

[0027] Bei den als Tenside eingesetzten Verbindungen mit Alkylgruppen kann es sich jeweils um einheitliche Substanzen handeln. Es ist jedoch in der Regel bevorzugt, bei der Herstellung dieser Stoffe von nativen pflanzlichen oder tierischen Rohstoffen auszugehen, so daß man Substanzgemische mit unterschiedlichen, vom jeweiligen Rohstoff abhängigen Alkylkettenlängen erhält.

[0028] Bei den Tensiden, die Anlagerungsprodukte von Ethylen- und/oder Propylenoxid an Fettalkohole oder Derivate dieser Anlagerungsprodukte darstellen, können sowohl Produkte mit einer "normalen" Homologenverteilung als auch solche mit einer eingeengten Homologenverteilung verwendet werden. Unter "normaler" Homologenverteilung

20

25

35

werden dabei Mischungen von Homologen verstanden, die man bei der Umsetzung von Fettalkohol und Alkylenoxid unter Verwendung von Alkalimetallen, Alkalimetallhydroxiden oder Alkalimetallalkoholaten als Katalysatoren erhält. Eingeengte Homologenverteilungen werden dagegen erhalten, wenn beispielsweise Hydrotalcite. Erdalkalimetallsalze von Ethercarbonsäuren, Erdalkalimetalloxide, -hydroxide oder -alkoholate als Katalysatoren verwendet werden.

[0029] Die erfindungsgemäßen Zubereitungen enthalten die Tenside in Mengen von 0,1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Zubereitung. Mengen von 0,5 bis 5, insbesondere von 0,6 bis 3 Gew.-% sind bevorzugt.

[0030] In einer ersten Ausführungsform enthält das erfindungsgemäße Haarbehandlungmittel, lediglich ein Polymer, welches als pseudokationisches Polymer sowohl als Verdickungsmittel fungiert als auch die Funktion eines Filmbildners zur Formfixierung der Keratinfaser übernimmt, wenn das Haarbehandlungsmittel als Stylingpräparat zum Einsatz komm!

[0031] In einer zweiten Ausführungsform wird der kosmetischen Zusammensetzung (A) mindestens ein weiteres Polymer zugesetzt. Diese weiteren Polymere sind ausgewählt aus

- · nichtionischen Polymeren und
- kationischen Polymeren.

10

15

20

30

35

50

[0032] Bovorzugte kationische Polymere im Sinne der Erfindung sind beispielsweise

- quaternisierte Cellulose-Derivate, wie sie unter den Bezeichnungen Celquat® und Polymer JR® im Handel erhältlich sind. Die Verbindungen Celquat® H 100, Celquat® L 200 und Polymer JR®400 sind bevorzugte quaternierte Cellulose-Derivate.
 - kationisener Honig, beispielsweise das Handelsprodukt Honeyquat® 50,
 - kationische Guar-Derivate, wie insbesondere die unter den Handelsnamen Cosmedia®Guar und Jaguar® vertriebenen Produkte.
- Polysiloxane mit quaternären Gruppen, wie beispielsweise die im Handel erhältlichen Produkte Dow Corning® 939 Emulsion (enthaltend ein hydroxyl-amino-modifiziertes Silicon, das auch als Amodimethicone bezeichnet wird). SM-2059 (Hersteller: General Electric), SLM-55067 (Hersteller: Wacker) sowie Abil®-Quat 3270 und 3272 (Hersteller: Th. Goldschmidt; diquaternäre Polydimethylsiloxane, Quaternium-80),
 - polymere Dimethyldiallylammoniumsalze und deren Copolymere mit Estern und Amiden von Acrylsäure und Methacrylsäure. Die unter den Bezeichnungen Merquat®100 (Poly(dimethyldiallylammoniumchlorid)) und Merquat®550 (Dimethyldiallylammoniumchlorid-Acrylamid-Copolymer) im Handel erhältlichen Produkte sind Beispiele für solche kationischen Polymere.
 - Copolymere des Vinylpyrrolidons mit quaternierten Derivaten des Dialkylaminoalkylacrylats und -methacrylats, wie beispielsweise mit Diethylsulfat quaternierte Vinylpyrrolidon-Dimethylaminoethylmethacrylat-Copolymere.
 Solche Verbindungen sind unter den Bezeichnungen Gafquat®734 und Gafquat®755 im Handel erhältlich.
 - Vinylpyrrolidon-Vinylimidazoliummethochlorid-Copolymere, wie sie unter den Bezeichnungen Luviquat® FC 370, FC 550, FC 905, HM 552, Hold angeboten werden.
 - quaternierter Polyvinylalkohol,
- 40 sowie die unter den Bezeichnungen
 - Polyquaternium 2.
 - Polyquaternium 17,
 - Polyquaternium 18 und
- 45 Polyquaternium 27 bekannten Polymeren mit quartären Stickstoffatomen in der Polymerhauptkette.

[0033] Gleichfalls als kationische Polymere eingesetzt werden können die unter den Bezeichnungen Polyquaternium-24 (Handelsprodukt z. B. Quatrisoft® LM 200), bekannten Polymere. Ebenfalls erfindungsgemäß verwendbar sind die Copolymere des Vinylpyrrolidons, wie sie als Handelsprodukte Copolymer 845 (Hersteller: ISP), Gaffix® VC 713 (Hersteller: ISP), Gafquat®ASCP 1011, Gafquat®HS 110, Luviquat®8155 und Luviquat® MS 370 erhältlich sind. [0034] In einer bevorzugten Ausführungsform werden als zusätzliche Polymere sogenannte Filmbildner, wie das von der Firma BASE unter dem Handelspamen Luviquat Hold® vertriebene guaternierte Vinylcaprolactam-Vinylpyrrolidon-

[0034] In einer bevorzugten Ausführungsform werden als zusätzliche Polymere sogenannte Filmbildner, wie das von der Firma BASF unter dem Handelsnamen Luviquat Hold® vertriebene quaternierte Vinylcaprolactam-Vinylpyrrolidon-Vinylimidazol-Copolymer und die unter der Bezeichnung Gafquat® von der Firma GAF vermarkteten Copolymerisate mit der INCI-Bezeichnung Polyquaternium 11 und Polyquaternium 28 verwendet.

- 55 [0035] Geeignete nichtionische Polymere sind beispielsweise:
 - Vinylpyrrolidon/Vinylester-Copolymere, wie sie beispielsweise unter dem Warenzeichen Luviskol® (BASF) vertrieben werden. Luviskol® VA 64 und Luviskol® VA 73, jeweils Vinylpyrrolidon/Vinylacetat-Copolymere, sind eben-

falls bevorzugte nichtionische Polymere.

- Vinylcaprolactam/Vinylpyrrolidon/Dimethylaminoethylmethacrylat-Terpolymere wie sie beispielsweise unter dem Warenzeichen Advantage® LC-E (ISP) vertrieben werden.
- Celluloseether, wie Hydroxypropylcellulose, Hydroxyethylcellulose und Methylhydroxypropylcellulose, wie sie beispielsweise unter den Warenzeichen Culminal® und Benecel® (AQUALON) vertrieben werden.
- Schellack
- Polyvinylpyrrolidon Polymerisate, wie sie beispielsweise unter der Bezeichnung Luviskol® (BASF) vertrieben wer-
- Glycosidisch substituierte Silicone gemäß der EP-B1-0 612 759.

10

15

20

25

30

40

45

[0036] Besonders bevorzugt werden die wasserlöslichen Polyvinylpyrrolidoń/Vinylacetat-Copolymere, die unter der Bezeichnung Luviskol® von der Firma BASF vertrieben werden sowie das von der Firma ISP unter der Bezeichung Advantage® LC-E vertriebene Vinylcaprolactam/Vinylpyrrolidon/Dimethylaminoethylmethacrylat - Terpolymer verwen-

[0037] Die erfindungsgemäße Auswahl der Polymer/pseudokationisches Polymer-Kombination (bzw. Filmbildner/ Verdicker-Kombination), verbessert die Schaumparameter Stabilität, Volumen und Porigkeit des nichtaerosol-Schaumes und ermöglicht eine sehr gute Schaumausbildung. In einer speziellen Ausführungsform ist die Kombination derart aufeinander abgestimmt, daß die nichtionischen bzw. kationischen filmbildenden Polymere nicht mit dem Verdickungsmittel unter Bildung eines unlöslichen Feststoffs assoziieren, um auf diese Weise für eine sehr gute Verschäumung des Gels zu einem nichtaerosol-Schaum zu gelangen.

[0038] Üblicherweise enthalten die erfindungsgemäßen Zubereitungen jedoch noch weitere Komponenten. Solche weiteren Komponenten sind insbesondere

- Parfümöle
- natürliche Öle, insbesondere pflanzlicher Herkunft, sowie Pflanzenextrakte
- Hydroxycarbonsäuren
- Vitamine
- lösliche UV-Filter
- Farbstoffe zum Anfärben der Zubereitung
- direktziehende Farbstoffe
 - Konservierungsmittel
 - Silikonöle
 - Proteinhydrolysate und/oder Aminosäuren.

[0039] Bevorzugt werden die wasserlöslichen Vertreter dieser Komponenten in der erfindungsgemäßen Zusammen-35 setzung (A) verwendet. Wenn wasserunlösliche Komponenten der oben genannten Liste zum Einsatz kommen, ist die Menge so zu dosieren, daß die Zusammensetzung (A) weiterhin eine homogene Phase bildet.

[0040] Als natürliche Öle werden üblicherweise Triglyceride und Mischungen von Triglyceriden eingesetzt .Bevorzugte natürliche Öle sind Kukuinußöl, (süßes) Mandelöl, Walnußöl, Pfirsichkernöl, Avocadoöl, Teebaumöl (Tea tree oil), Sojaöl, Sesamöl, Sonnenblumenöl, Tsubakiöl, Nachtkerzenöl, Reiskleieöl, Palmkernöl, Mangokernöl, Wiesenschaumkrautöl, Distelöl, Macadamianußöl, Traubenkernöl, Aprikosenkernöl, Babassuöl, Olivenöl, Weizenkeimöl, Kürbiskernöl, Malvenöl, Haselnußöl, Safloröl, Canolaöl, Sasanqua-Öl und Shea-Butter.

[0041] Hinsichtlich der erfindungsgemäß verwendbaren Pflanzenextrakte wird insbesondere auf die Extrakte hingewiesen, die in der auf Seite 44 der 3. Auflage des Leitfadens zur Inhaltsstoffdeklaration kosmetischer Mittel, herausgegeben vom Industrieverband Körperpflege- und Waschmittel e.V. (IKW), Frankfürt, beginnenden Tabelle aufge-

[0042] Erfindungsgemäß sind vor allem die Extrakte aus Grünem Tee, Eichenrinde, Brennessel, Hamamelis, Hopfen, Henna, Kamille, Klettenwurzel, Schachtelhalm, Weißdorn, Lindenblüten, Mandel, Aloe Vera, Fichtennadel, Roßkastanie, Sandelholz, Wacholder, Kokosnuß, Mango, Aprikose, Limone, Weizen, Kiwi, Melone, Orange, Grapefruit, Salbei, Rosmarin, Birke, Malve, Wiesenschaumkraut, Quendel, Schafgarbe, Thymian, Melisse, Hauhechel, Huflattich, Eibisch, Meristem, Ginseng und Ingwerwurzel bevorzugt.

[0043] Besonders bevorzugt sind die Extrakte aus Grünem Tee, Eichenrinde, Brennessel, Hamamelis, Hopfen, Kamille, Klettenwurzel, Schachtelhalm, Lindenblüten, Mandel, Aloe Vera, Kokosnuß, Mango, Aprikose, Limone, Weizen, Kiwi, Melone, Orange, Grapefruit, Salbei, Rosmarin, Birke, Wiesenschaumkraut, Quendel, Schafgarbe, Hauhechel, Meristem, Ginseng und Ingwerwurzel.

[0044] Ganz besonders für die erfindungsgemäße Verwendung geeignet sind die Extrakte aus Grünem Tee, Mandel. Aloe Vera, Kokosnuß, Mango, Aprikose, Limone, Weizen, Kiwi und Melone.

[0045] Als Extraktionsmittel zur Herstellung der genannten Pflanzenextrakte können Wasser, Alkohole sowie deren

Mischungen verwendet werden. Unter den Alkoholen sind dabei niedere Alkohole wie Ethanol und Isopropanol, insbesondere aber mehrwertige Alkohole wie Ethylenglykol und Propylenglykol, sowohl als alleiniges Extraktionsmittel als auch in Mischung mit Wasser, bevorzugt. Pflanzenextrakte auf Basis von Wasser/Propylenglykol im Verhältnis 1: 10 bis 10:1 haben sich als besonders geeignet erwiesen. .

[0046] Die Pflanzenextrakte können erfindungsgemäß sowohl in reiner als auch in verdünnter Form eingesetzt werden. Sofern sie in verdünnter Form eingesetzt werden, enthalten sie üblicherweise ca. 2 - 80 Gew.-% Aktivsubstanz und als Lösungsmittel das bei ihrer Gewinnung eingesetzte Extraktionsmittel oder Extraktionsmittelgemisch.

[0047] Weiterhin kann es bevorzugt sein, in den erfindungsgemäßen Mitteln Mischungen aus mehreren, insbesondere aus zwei, verschiedenen Pflanzenextrakten einzusetzen.

[0048] Weiterhin ist es erfindungsgemäß bevorzugt, Hydroxycarbonsäuren und hierbei wiederum insbesondere die Dihydroxy-, Trihydroxy- und Polyhydroxycarbonsäuren sowie die Dihydroxy-, Trihydroxy- und Polyhydroxy- di-, triund polycarbonsäuren einzusetzen. Hierbei hat sich gezeigt, daß neben den Hydroxycarbonsäuren auch die Hydroxycarbonsäureester sowie die Mischungen aus Hydroxycarbonsäuren und deren Estern als auch polymere Hydroxycarbonsäuren und deren Ester ganz besonders bevorzugt sein können. Bevorzugte Hydroxycarbonsäureester sind beispielsweise Vollester der Glycolsäure, Milchsäure, Äpfelsäure, Weinsäure oder Citronensäure. Weitere grundsätzlich geeigneten Hydroxycarbonsäureester sind Ester der β-Hydroxypropionsäure, der Tartronsäure, der D-Gluconsäure, der Zuckersäure, der Schleimsäure oder der Glucuronsäure. Als Alkoholkomponente dieser Ester eignen sich primäre, lineare oder verzweigte aliphatische Alkohole mit 8 - 22 C-Atomen, also z.B. Fettalkohole oder synthetische Fettalkohole. Dabei sind die Ester von C12-C15-Fettalkoholen besonders bevorzugt. Ester dieses Typs sind im Handel erhältlich, z.B. unter dem Warenzeichen Cosmacol® der EniChem, Augusta Industriale. Besonders bevorzugte Polyhydroxypolycarbonsäuren sind Polymilchsäure und Polyweinsäure sowie deren Ester.

[0049] Desweiteren kann die erfindungsgemäße kosmetische Zusammensetzung (A) fakultativ Vitamine enthalten. [0050] Zur Gruppe der als Vitamin A bezeichneten Substanzen gehören das Retinol (Vitamin A₁) sowie das 3,4-Didehydroretinol (Vitamin A2). Das β-Carotin ist das Provitamin des Retinols. Als Vitamin A-Komponente kommen erfindungsgemäß beispielsweise Vitamin A-Säure und deren Ester, Vitamin A-Aldehyd und Vitamin A-Alkohol sowie dessen Ester wie das Palmitat und das Acetat in Betracht. Die erfindungsgemäß verwendeten Zubereitungen enthalten die Vitamin A-Komponente bevorzugt in Mengen von 0,05-1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Zubereitung.

[0051] Zur Vitamin B-Gruppe oder zu dem Vitamin B-Komplex gehören u. a.

Vitamin B₁ (Thiamin) 30

25

35

40

45

55

- Vitamin B2 (Riboflavin)
- Vitamin B₃. Unter dieser Bezeichnung werden häufig die Verbindungen Nicotinsäure und Nicotinsäureamid (Niacinamid) geführt. Erfindungsgemäß bevorzugt ist das Nicotinsäureamid, das in den erfindungsgemäß verwendetenen Mitteln bevorzugt in Mengen von 0,05 bis 1 Gew.-%, bezogen auf das gesamte Mittel, enthalten ist.
- Vitamin B₅ (Pantothensäure, Panthenol und Pantolacton). Im Rahmen dieser Gruppe wird bevorzugt das Panthenol und/oder Pantolacton eingesetzt. Erfindungsgemäß einsetzbare Derivate des Panthenols sind insbesondere die Ester und Ether des Panthenols sowie kationisch derivatisierte Panthenole. Einzelne Vertreter sind beispielsweise das Panthenoltriacetat, der Panthenolmonoethylether und dessen Monoacetat sowie die in der WO 92/13829 offenbarten kationischen Panthenolderivate. Die genannten Verbindungen des Vitamin B_s -Typs sind in den erfindungsgemäß verwendeten Mitteln bevorzugt in Mengen von 0,05 - 10 Gew.-%, bezogen auf das gesamte Mittel, enthalten. Mengen von 0,1 - 5 Gew.-% sind besonders bevorzugt.
- Vitamin B₆ (Pyridoxin sowie Pyridoxamin und Pyridoxal),
- Vitamin C (Ascorbinsäure). Vitamin C wird in den erfindungsgemäß verwendeten Mitteln bevorzugt in Mengen von 0,1 bis 3 Gew.-%, bezogen auf das gesamte Mittel eingesetzt. Die Verwendung in Form des Palmitinsäureesters, der Glucoside oder Phosphate kann bevorzugt sein. Die Verwendung in Kombination mit Tocopherolen kann ebenfalls bevorzugt sein.
- Vitamin E (Tocopherole, insbesondere α-Tocopherol). Tocopherol und seine Derivate, worunter insbesondere die Ester wie das Acetat, das Nicotinat, das Phosphat und das Succinat fallen, sind in den erfindungsgemäß verwendeten Mitteln bevorzugt in Mengen von 0,05-1 Gew.-%, bezogen auf das gesamte Mittel, enthalten.
- Vitamin F. Unter dem Begriff "Vitamin F" werden üblicherweise essentielle Fettsäuren, insbesondere Linolsäure, 50 Linolensäure und Arachidonsäure, verstanden.
 - Vitamin H. Als Vitamin H wird die Verbindung (3aS,4S, 6aR)-2-Oxohexahydrothienol[3,4-d]-imidazol-4-valeriansäure bezeichnet, für die sich aber inzwischen der Trivialname Biotin durchgesetzt hat. Biotin ist in den erfindungsgemäß verwendeten Mitteln bevorzugt in Mengen von 0,0001 bis 1,0 Gew.-%, insbesondere in Mengen von 0,001 bis 0,01 Gew.-% enthalten.

[0052] Bevorzugt enthalten die erfindungsgemäß verwendeten Zubereitungen Vitamine, Provitamine und Vitaminvorstufen aus den Gruppen A, B, E und H.

[0053] Eine weitere fakultative Komponente stellen lösliche **UV-Filter** dar. Löslich im Sinne der Erfindung sind solche UV-Filter, die in den erfindungsgemäßen Zubreitungen in Mengen von mindestens 0,1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Zubereitung, löslich sind. Solche UV-Filter können beispielsweise ausgewählt werden aus substituierten Benzophenonen, p-Aminobenzoesäureestern, Diphenylacrylsäureestern, Zimtsäureestern, Salicylsäureestern, Benzimidazolen und o-Aminobenzoesäureestern.

[0054] Beispiele für erfindungsgemäß verwendbar UV-Filter sind 4-Amino-benzoesäure, N,N,N-Trimethyl-4-(2-oxobcm-3-ylidenmethyl)anilin-methylsulfat, 3,3,5-Trimethyl-cyclohexylsalicylat (Homosalate), 2-Hydroxy-4-methoxy-benzcphenon (Benzophenone-3; Uvinul®M 40, Uvasorb®MET, Neo Heliopan®BB, Eusolex®4360), 1-(4-tert.-Butylphenyl)-3-(4-methoxyphenyl)-propan-1,3-dion (Butyl methoxydibenzoylmethane; Parsol®1789, Eusolex®9020), ethoxylicite 4-Aminobenzoesäure-ethylester (PEG-25 PABA; Uvinul®P 25), 4-Dimethylaminobenzoesäure-2-ethylhexylester (Cctyl Dimethyl PABA; Uvasorb®DMO, Escalol®507, Eusolex®6007), Salicylsäure-2-ethylhexylester (Octyl Salicylat; Escalo@587. Neo Heliopan@OS, Uvinul@O18), 4-Methoxyzimtsäureisopentylester (Isoamyl p-Methoxycinnamate; Nco Heliopan®E 1000), 4-Methoxyzimtsäure-2-ethylhexyl-ester (Octyl Methoxycinnamate; Parsol®MCX, Esca-Iot9557. Nco Heliopan®AV), 3-(4'-Methylbenzyliden)-D,L-Campher (4-Methylbenzylidene camphor; Parsol®5000, Eusclexib6300). 3-Benzyliden-campher (3-Benzylidene camphor), 4-Isopropylbenzylsalicylat, 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'ethylhexyl-1'-oxi)-1,3,5-triazin, 3-Imidazol-4-yl-acrylsäureethylester, Polymere des N-{(2 und 4)-[2-oxoborn-3-ylidenmethyl]benzyl}-acrylamids, 2,4-Dihydroxybenzophenon (Benzophenone-1; Uvasorb®20 H, Uvinul®400), 1,1'-Diphenylacrylonitrilsäure-2-ethylhexyl-ester (Octocrylene; Eusolex®OCR, Neo Heliopan®Type 303, Uvinul®N 539 SG), o-Aminobenzoesäure-menthylester (Menthyl Anthranilate; Neo Heliopan®MA), 2,2',4,4'-Tetrahydroxybenzophenon (Benzophenone-2; Uvinul®D-50), 2,2'-Dihydroxy-4,4'-dimethoxybenzophenon (Benzophenone-6) und 2-Cyano-3.3-diphenylacrylsäure-2'ethylhexylester. Erfindungsgemäß bevorzugt ist insbesondere Benzophenon-3

[0055] Weiterhin sind als konditionierende Wirkstoffe geeignet Silikonöle und Silikon-Gums, insbesondere Dialkylund Alkylarylsiloxane, wie beispielsweise Dimethylpolysiloxan und Methylphenylpolysiloxan, sowie deren alkoxylierte und quaternierte Analoga. Beispiele für solche Silikone sind die von Dow Corning unter den Bezeichnungen DC 190, DC 200 und DC 1401 vertriebenen Produkte sowie das Handelsprodukt Fancorsi® LIM-1.

[0056] Erfindungsgemäß als konditionierende Wirkstoffe besonders bevorzugt sind kationische Silikonöle wie beispielsweise die im Handel erhältlichen Produkte Dow Corning® 939 Emulsion (enthaltend ein hydroxyl-amino-modifiziertes Silicon, das auch als Amodimethicone bezeichnet wird), SM-2059 (Hersteller: General Electric), SLM-55067 (Hersteller: Wacker) sowie Abil®-Quat 3270 und 3272 (Hersteller: Th. Goldschmidt; diquaternäre Polydimethylsiloxane, Quaternium-80).

[0057] Weiterhin können in der erfindungsgemäß verwendeten Zusammensetzung (A) Proteinhydrolysate und/ oder Aminosäuren und deren Derivate enthalten sein. Proteinhydrolysate sind Produktgemische, die durch sauer, basisch oder enzymatisch katalysierten Abbau von Proteinen (Eiweißen) erhalten werden. Unter dem Begriff Proteinhydrolysate werden erfindungsgemäß auch Totalhydrolysate sowie einzelne Aminosäuren und deren Derivate sowie Gemische aus verschiedenen Aminosäuren verstanden. Weiterhin werden erfindungsgemäß aus Aminosäuren und Aminosäurederivaten aufgebaute Polymere unter dem Begriff Proteinhydrolysate verstanden. Zu letzteren sind beispielsweise Polyalanin, Polyasparagin, Polyserin etc. zu zählen. Weitere Beispiele für erfindungsgemäß einsetzbare Verbindungen sind L-Alanyl-L-prolin, Polyglycin, Glycyl-L-glutamin oder D/L-Methionin-S-Methylsulfoniumchlorid. Selbstverständlich können erfindungsgemäß auch β-Aminosäuren und deren Derivate wie β-Alanin, Anthranilsäure oder Hippursäure eingesetzt werden. Das Molgeweicht der erfindungsgemäß einsetzbaren Proteinhydrolysate liegt zwischen 75, dem Molgewicht für Glycin, und 200000, bevorzugt beträgt das Molgewicht 75 bis 50000 und ganz besonders bevorzugt 75 bis 20000 Dalton.

[0058] Erfindungsgemäß können Proteinhydrolysate sowohl pflanzlichen als auch tierischen oder marinen oder synthetischen Ursprungs eingesetzt werden.

[0059] Tierische Proteinhydrolysate sind beispielsweise Elastin-, Kollagen-, Keratin-, Seidenund Milcheiweiß-Proteinhydrolysate, die auch in Form von Salzen vorliegen können. Solche Produkte werden beispielsweise unter den Warenzeichen Dehylan® (Cognis), Promois® (Interorgana), Collapuron® (Cognis), Nutrilan® (Cognis), Gelita-Sol® (Deutsche Gelatine Fabriken Stoess & Co), Lexein® (Inolex) und Kerasol® (Croda) vertrieben.

[0060] Erfindungsgemäß bevorzugt ist die Verwendung von Proteinhydrolysaten pflanzlichen Ursprungs, z. B. Soja-, Mandel-, Erbsen-, Kartoffel- und Weizenproteinhydrolysate. Solche Produkte sind beispielsweise unter den Warenzeichen Gluadin® (Cognis), DiaMin® (Diamalt), Lexein® (Inolex), Hydrosoy® (Croda), Hydrolupin® (Croda), Hydrosesa-me® (Croda), Hydrotritium® (Croda) und Crotein® (Croda) erhältlich.

[0061] Wenngleich der Einsatz der Proteinhydrolysate als solche bevorzugt ist, können an deren Stelle gegebenenfalls auch anderweitig erhaltene Aminosäuregemische eingesetzt werden. Ebenfalls möglich ist der Einsatz von Derivaten der Proteinhydrolysate, beispielsweise in Form ihrer Fettsäure-Kondensationsprodukte. Solche Produkte werden beispielsweise unter den Bezeichnungen Lamepon® (Cognis), Lexein® (Inolex), Crolastin® (Croda) oder Crotein® (Croda) vertrieben.

[0062] Die Proteinhydrolysate oder deren Derivate sind in den erfindungsgemäß verwendeten Zubereitungen be-

10

20

25

vorzugt in Mengen von 0,1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das gesamte Mittel, enthalten. Mengen von 0,1 bis 5 Gew.-% sind besonders bevorzugt.

[0063] Bezüglich weiterer üblicher Inhaltsstoffe wird ausdrücklich auf die dem Fachmann bekannten Monographien, beispielsweise K. Schrader, Grundlagen und Rezepturen der Kosmetika, Dr. Alfred Hüthig Verlag. Heidelberg 1989, verwiesen.

[0064] Ein zweiter Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung einer gelförmigen kosmetischen Zusammensetzung (A) zur Verschäumung zu einem nichtaerosol-Schaum mit der Luft der Umgebung, unter Zuhilfenahme eines mechanischen Pumpschaumsystems.

[0065] Ein dritter Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur temporären Haarverformung, in dem ein Haarbehandlungsmittel in Form eines nichtaerosol-Schaums, enthaltend

- (A) eine kosmetische Zusammensetzung mit einem pH-Wert kleiner 7, enthaltend mindestens ein pseudokationisches Polymer, mindestens ein Tensid und Wasser und
- (B) Luft als Gaskomponente

15

bevor und/oder nachdem das Haar nach Wunsch des Anwenders frisiert wird, zur Formfixierung auf das Haar aufgebracht, und das Mittel auf dem Haar belassen wird.

[0066] Dabei wird eine handflächengroße Schaummenge des Haarbehandlungsmittels gleichmäßig in dem trockenen oder dem handluchtrockenen bis nassen Haar verteilt. Als Frisierhilfsmittel vor oder nach der Applikation des Haarbehandlungsmittels eignen sich beispielsweise Kamm, Bürste oder Lockenwickler. Bei der Anwendung an nassem Haar kann anschließend durch Lufttrocknung oder unter Zuhilfenahme eines Föns oder einer Trockenhaube das Haar getrocknet werden.

Ein vierter Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung des erfindungsgemäßen Haarbehandlungsmittels zur Haarverformung.

[0067] Die nachfolgenden Beispiele sollen den Erfindungsgegenstand näher erläutern.

Beispiele

[0068]

35

40

45

50

30

10

20

25

kosmetische Zusammensetzung (A) (erfindungsgemäß)					
Natriumbenzoat	0,1 ₀ g				
D-Panthenol 75 L ¹	0,10 g				
Allantoin	0,10 g .				
Milchsäure (80 %ige Lösung)	0,70 g				
Luviquat® Hold ²	3,00 g				
Genamin® CTAC ³	0,10 g				
Structure® Plus4					
(20 %ige Lösung)	8,00 g				
Cremophor® RH 40 ⁵	0,30 g				
Parfumöl	0,10 g				
Wasser (entsalzt)	ad 100 g				

¹ D-Panthenylalkohol, 75 % Aktivsubstanz, (INCI-Bezeichung: Panthenol) (HOFFMANN LA-ROCHE)

[0069] Natriumbenzoat, D-Panthenol 75 L, Allantoin Genamin® CTAC und Luviquat® Hold werden der Reihe nach unter Rühren in dem Wasser gelöst. Anschließend wird eine Lösung von Cremophor® RH 40 und Parfümöl zugefügt. Es resultiert eine klare Mischung. Zu dieser Mischung wird Structure® Plus gegeben und gerührt, bis sich eine homogene Mischung ergibt. Danach wird mit der Milchsäure der pH Wert auf ca. pH 4 zur Gelbildung eingestellt und die Mischung ruhen gelassen. Die endgültige Konsistenz des Gels bildet sich nach einigen Stunden Standzeit aus.

[0070] Das Gel wird in ein Pumpschaumsystem Airfoamer® (Firma Airspray International) gefüllt und mit dessen Hilfe zu einem stabilen Schaum verschäumt, der sich angenehm anfühlt.

² Vinylcaprolactam-Vinylpyrrolidon-Vinylimidazol-quaterniert-Copolymer (INCI-Bezeichung: Polyquaternium 46) (BASF)

⁵ Trimethylhexadecylammoniumchlorid, 28-30% Aktivsubstanz, (INCI-Bezeichung: Cetrimonium Chloride) (CLARIANT)

^{4 (}INCI-Bezeichnung: Acrylates/Aminoacrylates/C10-30 Alkyl PEG-20 Itaconate Copolymer) (NATIONAL STARCH)

⁵ Fettsäurepolyethylenglykolester-Polyethylenglykol-Gemisch (INCI-Bezeichnung: PEG-40 Hydrogenated Castor Oil) (BASF)

Patentansprüche

11

5

20

25

30

35

40

45

55

- 1. Haarbehandlungsmittel, die in Form eines nichtaerosol-Schaums auf das Haar appliziert werden, enthaltend
 - (A) eine kosmetische Zusammensetzung mit einem pH-Wert kleiner 7, enthaltend mindestens ein pseudokationisches Polymer, mindestens ein Tensid und Wasser und
 - (B) Luft als Gaskomponente.
- Haarbehandlungsmittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die kosmetische Zusammensetzung
 (A) gelförmig ist.
 - 3. Haarbehandlungsmittel nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Schaum durch ein mechanisches Pumpschaumsystem generien wird.
- 4. Haarbehandlungsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das pseudokationische Polymer ein Copolymerisat aus (i) einer Acrylatkomponente, (ii) einer Aminoacrylatkomponente und (iii) einer Verbindung gemäß Formel (I) ist,

$$O = \begin{pmatrix} CH_2 \\ O \\ O \\ R^1 \end{pmatrix}$$

$$(1)$$

worin

 R^1 und R^2 unabhängig voneinander stehen für eine C_1 - C_{30} -Alkylgruppe oder für eine Gruppe -[(CH_2CH_2O) $_x$ - R^3], worin R^3 steht für Wasserstoff oder eine C_1 - C_{30} -Alkylgruppe und x steht für eine ganze Zahl von 1 bis 30.

- Haarbehandlungsmittel nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß das pseudokationische Polymer ein Copolymer aus (i) einer Acrylatkomponente, (ii) einer Aminoacrylatkomponente und (iii) C₁₀-C₃₀-Alkyl-PEG-20-Itaconat gemäß Formel (I) ist, dadurch gekennzeichnet, daß
 - die Acrylatkomponente (i) ausgewählt ist aus Acrylsäure, C₁-C₆-Alkylacrylsäureester und C₁-C₆-Alkylmethacrylsäureester, und
 - die Aminoacrylatkomponente (ii) ausgewählt ist aus Acrylamid, Methacrylamid, Mono- (C_1-C_4) -alkylamino (C_1-C_4) -alkylamino(
- 6. Haarbehandlungsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das pseudokationische Polymer in einer Menge von 1 bis 2 Gew.% bezogen auf die Masse der Zusammensetzung (A), enthalten sind.
- Haarbehandlungsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die kosmetische Zusammensetzung (A) zusätzlich mindestens ein weiteres Polymer enthält.
 - 8. Haarbehandlungsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die kosmetische Zusammensetzung (A) mindestens ein kationisches oder nichtionisches Tensid enthält.
 - 9. Haarbehandlungsmittel nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das kationische Tensid ausgewählt ist aus quartären Ammoniumverbindungen.

- 10. Haarbehandlungsmittel nach einem der Ansprüche 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß die quartären Ammoniumverbindungen ausgewählt sind aus Cetyltrimethylammoniumchlorid, Cetyltrimethylammoniumbromid, Stearyltrimethylammoniumchlorid Distearyldimethylammoniumchlorid Lauryldimethylammoniumchlorid und Lauryldimethylbenzylammoniumchlorid.
- 11. Haarbehandlungsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß das kationische und/ oder nichtionische Tensid in einer Menge von 0,5 bis 5, insbesondere von 0,6 bis 3 Gew.-%, bezogen auf die Zusammensetzung (A), enthalten ist.
- 12. Haarbehandlungsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 11. dadurch gekennzeichnet, daß die kosmetische Zusammensetzung (A) zusätzlich mindestens ein weiteres Tensid; ausgewählt aus der Gruppe der anionischen und ampholytischen Tenside enthält.
 - 13. Verwendung einer gelförmigen kosmetischen Zusammensetzung (A) zur Verschäumung zu einem nichtaerosol-Schaum mit der Luft der Umgebung, unter Zuhilfenahme eines mechanischen Pumpschaumsystems
 - 14. Verfahren zur temporären Haarverformung, dadurch gekennzeichnet, daß ein Haarbehandlungsmittel gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12, bevor und/oder nachdem das Haar nach Wunsch des Anwenders frisiert wird, zur Formfixierung auf das Haar aufgebracht, und das Mittel auf dem Haar belassen wird.
 - 15. Verwendung eines Haarbehandlungsmittels nach einem der Ansprüche 1 bis 12 zur Haarverformung.

11

5

15

20

25

30

35

40

45

50

This Page Blank (uspto)



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 1 302 191 A3

. (12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3: 14.01.2004 Patentblatt 2004/03

(51) Int CIP: **A61K** 7/06, A61K 7/09,

A61K,7/00

(43) Veröffentlichungstag A2: 16.04.2003 Patentblatt 2003/16

(21) Anmeldenummer: 02022410.1

(22) Anmeldetag: 04.10.2002

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR

IE IT LI LU MC NL PT SE SK TR Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 10.10.2001 DE 10150049

(71) Anmelder: Hans Schwarzkopf GmbH & Co. KG 22763 Hamburg (DE) (72) Erfinder:

- Emmerling, Winfried, Dr. 25436 Tornesch (DE)
- Richters, Bernd
 21129 Hamburg (DE)
- (74) Vertreter: Foitzik, Joachim Kurt et al Henkel KGaA Patente (VTP) 40191 Düsseldorf (DE)

(54) Aufschäumbare Haarbehandlungsmittel

(57) Gegenstand der Erfindung sind Haarbehandlungsmittel, die in Form eines nichtaerosol-Schaums auf das Haar appliziert werden, enthaltend

(A) eine kosmetische Zusammensetzung mit einem pH-Wert kleiner 7, enthaltend mindestens ein pseudokationisches Polymer, mindestens ein Tensid und Wasser und

(B) Luft als Gaskomponente.

Bei diesen Haarbehandlungsmitteln handelt es sich insbesondere um aufgeschäumte Haargele, die sich als

stabiler nichtaerosol-Schaum ausgezeichnet auf dem Haar verteilen lassen. Die Verwendung solcher Schäume zur temporären Haarverformung, sowie ein entsprechendes Verfahren ist ebenso Gegenstand der Erfindung, wie die Verwendung der erfindungsgemäßen kosmetischen Zusammensetzung (A) zur Verschäumung mit einem Pumpschaumsystem zu einem nichtaerosol-Schaum.



EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

der nach Regel 45 des Europäischen Patentübereinkommens für das weitere Verfahren als europäischer Recherchenbericht gilt

EP 02 02 2410

	EINSCHLÄGIGE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgeblichei	ents mit Angabe, soweit erforderlich n Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
P,X	WO 01 76543 A (SNYD; OHTSU KUMIKO (JP); P) 18. Oktober 2001 * Beispiele 1-7,9,1	SOMEYA KAZUYOSHI (JP); (2001-10-18)	1-12	A61K7/06 A61K7/09 A61K7/00
P,X	WO U1 91705 A (SNYD ;SOMEYA KAZUYOSHI ((US) 6. Dezember 26 * Seite 58, Zeile 27-9,13-17 *	JP); PROCTER & GAMBLE 01 (2001-12-06)	1-15	
A	DE 44,35 386 A (HEN (ES)) 11. April 199 * Beispiele *	KEL KGAA ; PULCRA SA 06 (1996-04-11)	1	
A	US 2001/026791 A1 (AL) 4. Oktober 2001 * Beispiele *	GRUENKEMEIER MIRIAM ET (2001-10-04)	1	
A	US 5 833 968 A (SCH 10. November 1998 (* Beispiele *	MENGER JUERGEN ET AL) 1998-11-10)	1-15	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
		-/	,	A61K
_				``
Die Rech in einem der Techt Vollständ Unvollstä Nicht rec	erchenabteilung ist der Auffassung, disolchen Urmang nicht entsprücht bzw. nicht für diese Ansprüche nicht, bzw. nu ig recherchierte Patentansprüche: Indig Besichränkung der Recherche: Indig Besichränkung der Recherche: Indig Besichränkung Spilatt (aß ein oder mehrere Ansprüche, den Vorschrif entsprechen, daß sinnvolle Ermittlungen über r teilweise, möglich sind.	Rendes EPÜ den Stand	
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche		Prûfer
	MÜNCHEN	20. November 200	03 Mi	tchell, G
X:vor Y:vor and A:tec C:nic	ATEGORIE DER GENANNTEN DOK besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindune eren Verbiffentlichung derselben Kate- nnologischer Hintergrund htschriffliche Offenbarung ischenliteratur	E: âlteres Patentoc nach dem Annoc g mit einer D: in der Anmeldur gorie L: aus anderen Gri	okument, das jedi Idedatum veröffe ng angeführtes D Unden angeführte	ntlicht worden ist okument

50 W 5034 May 2 Oc



UNVOLLSTÄNDIGE RECHERCHE ERGÄNZUNGSBLATT C

Nummer der Anmeldung

EP 02 02 2410

Unvollständig recherchierte Ansprüche: 1-15

Grund für die Beschränkung der Recherche:

Die geltenden Patentansprüche 1-15 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Haarbehandlundsmitteln und deren Verwendung. Der Begriff "pseudokationische Polymer" ist unklar und wird nicht als allgemeiner Begriff in dem Stand der Technik benützt. Obwohl der Begriff in der Beschreibung (Seite 3) definiert wird, diese Definition begrenzt nicht deutlich die Art von Polymeren, die als "pseudokationische" betrachtet werden können. In der Tat umfasst dieser Begriff so viele Wahlmöglichkeiten, Veränderliche, mögliche Permutationen und/oder Einschränkungen, dass sie im Sinne von Art. 84 EPÜ in einem solche Maße unklar oder zu weitläufig gefasst erscheinen, als daß sie eine sinnvolle Recherche nicht ermöglichten. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, die als klar und knapp gefaßt gelten können, nämlich Ansprüche 4-12 und Teilweise 14-15 und das Beispiel.

Es wird auch darauf hingewiesen, dass Anspruch 1 ein Haarbehandlungsmittel betrifft, das mit dem Merkmal einer Pump -/ Sprüh mechanismus und dem Merkmal einer Zusammensetzung d.h. "in Form eines nichtaerosol-Schaums", gekennzeichnet wird. Die zwei Merkmale beschreiben zwei verscheidene Kategorien von Erfindungen und führt daher zu einer Unklarheit.

Noch dazu wird es in der Beschreibung dargestellt, dass die Luft des Teils (B) von der Umgebung kommt und ist nicht eine Komponente des Haarbehandlungsmittels.



 \mathbf{H}

EUROPAISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 02 02 2410

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE		KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.7)
(ategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	
A	EP 1 075 832 A (WELLA AG) 14. Februar 2001 (2001-02-14) * das ganze Dokument * * Beispiele 2,3,5,6 *	1-3,6-15	
A	EP 1 090 633 A (OREAL) 11. April 2001 (2001-04-11) * das ganze Dokument *	1-15	
A	WO 01 19946 A (UNILEVER PLC; LEVER HINDUSTAN LTD (IN); UNILEVER NV (NL)) 22. Marz 2001 (2001-03-22) * das ganze Dokument *	1-15	,
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.7)
:			
	, · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	. •		
			}
	·		
			,

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 02 02 2410

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten. Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

20-11-2003

	Im Recherchenberich eführtes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO	0176543	Α	18-10-2001	WO	0176543 A1 4071900 A	18-10-2001 23-10-2001
WO	0191705	A	06-12-2001	WO AU EP US	0191705 A1 5450200 A 1286645 A1 2003165454 A1	06-12-2001 11-12-2001 05-03-2003 04-09-2003
DE	4435386	A .	11-04-1996	DE DE WO EP ES	4435386 A1 59505928 D1 9610623 A1 0784666 A1 2133811 T3	11-04-1996 17-06-1999 11-04-1996 23-07-1997 16-09-1999
US	2001026791	Al	04-10-2001	DE BR EP	· · 10007947 A1 0100678 A 1127565 A2	30-08-2001 09-10-2001 29-08-2001
US	5833968	A	10-11-1998	BR DE WO EP ES JP	9405430 A 59409566 D1 9500104 A1 0664692 A1 2074417 T1 8500614 T	08-09-1999 30-11-2000 05-01-1995 02-08-1995 16-09-1995 23-01-1996
EP	1075832	A	14-02-2001	DE AT DE DE DE EP ES US	19937386 A1 204457 T 20023230 U1 29923972 U1 50000012 D1 1075832 A1 2162780 T3 6383477 B1	15-02-2001 15-09-2001 28-05-2003 26-07-2001 27-09-2001 14-02-2001 16-01-2002 07-05-2002
EP	1090633	A	11-04-2001	FR BR CA CN EP JP US	2798849 A1 0004514 A 2321290 A1 1292255 A 1090633 A1 2001199848 A 6534455 B1	30-03-2001 10-04-2001 29-03-2001 25-04-2001 11-04-2001 24-07-2001 18-03-2003
WO	0119946	A	22-03-2001	AU BR CA WO	7279400 A 0013901 A 2384648 A1 0119946 A1	17-04-2001 07-05-2002 22-03-2001 22-03-2001

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

EPO FORM POAS

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 02 02 2410

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben

Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

20-11-2003

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) de Patentfamilie	er ÷	Datum der Veröffentlichung
WO 0119946 A	i	EP US ZA	1210402 / 6533873 / 200201956 /	A1 31 A	05-06-2002 18-03-2003 10-03-2003
	,,		· ,		
	ì		b .		
					•
•	1				
			*		
	ı				
					·
				· ·	1 .
					•
					·

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

This Page Blank (uspto)